



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets ⁵:

A61K 9/00, 9/16, 9/20
A61K 9/51

(11) Nu

(43) Date

(11) Numéro de publication internationale: WO 91/15193

(43) Date de publication internationale: 17 octobre 1991 (17.10.91)

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR91/00274

(22) Date de dépôt international: 4 avril 1991 (04.04.91)

(30) Données relatives à la priorité: 90/04471 6 avril 1990 (06.04.90) FR

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): RHONE-POULENC RORER S.A. [FR/FR]; 20, avenue Raymond-Aron, F-92160 Antony (FR).

(72) Inventeurs; et
(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): SPENLEHAUER,
Gilles [FR/FR]; 4, avenue Cousin-de-Méricourt, F94230 Cachan (FR). VEILLARD, Michel [FR/FR]; 12,
rue du Docteur-Roux, F-92330 Sceaux (FR). VERRECHIA, Thierry [FR/FR]; 59, avenue Laplace, F-94110
Arcueil (FR).

(74) Mandataire: LE PENNEC, Magali; Rhône-Poulenc Rorer S.A. - Direction Brevets, 20, avenue Raymond-Aron, F-92165 Antony Cedex (FR).

(81) Etats désignés: AT (brevet européen), BE (brevet européen), CA, CH (brevet européen), DE (brevet européen), DK (brevet européen), ES (brevet européen), FR (brevet européen), GB (brevet européen), GR (brevet européen), IT (brevet européen), JP, LU (brevet européen), NL (brevet européen), SE (brevet européen), US.

Publiée

Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si de telles modifications sont reçues.

(54) Title: MICROSPHERES, A PREPARATION METHOD THEREFOR AND USES THEREOF

(54) Titre: MICROSPHERES, LEUR PROCEDE DE PREPARATION ET LEUR UTILISATION

(57) Abstract

Novel biodegradable and biocompatible microspheres comprising one or more active principles, a biodegradable and biocompatible polymer and a biodegradable and biocompatible surface active substance. The method involves preparing a solution of the polymer and the active principle in a water-unmiscible solvant which is then mixed with the aqueous surface active solution after which the solvant is removed by evaporation.

(57) Abrégé

La présente invention concerne de nouvelles microsphères biodégradables et biocompatibles constituées d'un ou plusieurs principes actifs et d'un polymère biodégradable et biocompatible et d'une substance tensioactive, elle aussi biodégradable et biocompatible. Le procédé consiste à préparer une solution du polymère et du principe actif dans un solvant non miscible à l'eau que l'on mélange ensuite à la solution aqueuse de tensioactif suivi d'une évaporation du solvant.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Autriche	ES	Espagne	MG	Madagascar
AU	Australic	FI	Finlande	ML	Mali
BB	Barbade	FR	France	MN	Mongolie
BE	Belgique	GA	Gabon	MR	Mauritanie
BF	Burkina Faso	CB	Royaume-Uni	MW	Malawi
BG	Bulgarie	GN	Guinée	NL	Pays-Bas
BJ	Bénin	GR	Grèce	NO	Norvege
BR	Brésil	HU	Hongrie	PL	Pologne
CA	Canada	1T	Italic	RO	Roumanie
CF	République Centraficaine	ЯĹ	Japon	SD	Soudan
CC	Congo	KP	République populaire démocratique	SE	Suède
CH	Suisse		de Corée	SN	Sénégal
CI	Côte d'Ivoire	KR	République de Corée	SU	Union soviétique
CM	Cameroun	LI	Liechtenstein	TD	Tchad
CS	Tchécoslovaquie	LK	Sri Lanka	TG	Togo
DE	Allemagne	LU	Luxembourg	US	Etats-Unis d'Amérique
DK	Danemark	MC	Monaco		•

10

15

20

25

30

35

MICROSPHERES, LEUR PROCEDE DE PREPARATION ET LEUR UTILISATION

La présente invention concerne de nouvelles formes pharmaceutiques. Elle concerne plus particulièrement des microsphères de principes actifs ayant un diamètre particulièrement faible de l'ordre d'environ un micron. Elle vise également un procédé de préparation desdites microsphères et leur utilisation.

Il est particulièrement important dans le domaine pharmaceutique de pouvoir disposer de formes pharmaceutiques se présentant sous des dimensions extrêmement réduites et ayant en plus une homogénéité de répartition remarquable. Ces exigences sont surtout importantes pour les formes pharmaceutiques destinées à une administration parentérale.

Certains principes actifs requièrent aussi un enrobage pour leur administration. Ainsi se pose un double problème obtenir des formes pharmaceutiques présentant un diamètre aussi faible que possible, le principe actif étant enrobé par un polymère, l'ensemble devant pouvoir être administré à l'homme ou à l'animal. Ce polymère doit aussi posséder des propriétés de biocompatibilité et de biodégradabilité remarquables.

Ce problème général est connu de l'industrie pharmaceutique depuis longtemps. Diverses descriptions de microparticules ont déjà été proposées comme par exemple dans le brevet US 4 330 338. Ce brevet qui ne répond pas au problème préalablement évoqué décrit un procédé de préparation de microsphères de polymère et leur addition subséquente à des principes actifs pharmaceutiques, lors de la préparation par exemple de comprimés.

Selon ce brevet, on prépare des microsphères de polymère, en réalisant une solution du polymère non hydrosoluble dans un solvant plus volatil que l'eau, puis on émulsionne cette solution dans une phase aqueuse éventuellement en présence d'un agent émulsifiant et enfin on évapore le solvant. Les microsphères obtenues présentent un diamètre réparti entre 0,1 et 20 microns. Elles sont utilisées pour enrober des principes actifs pharmaceutiques. Il est précisé dans ce brevet que pour obtenir le

10

15

20

25

30

taux désiré d'enrobant, lorsque le polymère est insoluble dans l'eau, il est nécessaire d'ajouter à l'émulsion un agent tel que qu'un polymère hydrosoluble comme par exemple la méthyl cellulose ou la polyvinylpyrrolidone. Ces agents favorisant l'enrobage sont choisis parmi les composés solubles dans l'eau et acceptables pour l'ingestion. Malheureusement la plupart d'entre eux ne sont pas acceptables pour une administration par voie parentérale. Ce brevet ne décrit jamais l'enrobage d'un principe actif pharmaceutique sous la forme de microsphères et ne résoud donc pas le problème préalablement évoqué.

Il est également décrit dans le brevet EP 269 921 des microsphères de principes actifs enrobées d'un copolymère à base d'acide polylactique. Ces microsphères ont un diametre moyen compris entre 0,1 et 10 microns. Elles sont obtenues par dissolution du polymère et du principe actif à enrober dans un solvant non miscible à l'eau, suivie d'une émulsion de la solution précédente dans une solution aqueuse contenant un émulsifiant. Cet émulsifiant est choisi parmi l'alcool polyvinylique, la polyvinylpyrrolidone, la carboxyméthylcellulose. Le seul émulsifiant exemplifie est l'alcool polyvinylique. Il est impossible pour l'administration à l'homme par voie injectable de maintenir des traces d'un tel composé.

La présente invention a permis d'obtenir des microsphères de principe actif enrobées par un polymère biodégradable et biocompatible et par une substance tensioactive elle aussi biodégradable et biocompatible.

Elle concerne les microsphères en tant que nouvelles compositions, leur procédé de préparation ainsi que leur utilisation.

Les microsphères selon l'invention sont constituées d'un principe actif pharmaceutique de base, d'un polymère biodégradable et d'une substance tensioactive. Le principe actif pharmaceutique est notamment choisi parmi :

- les agents antiinflammatoires (kétoprofène, ibuprofène, salicylés),

- les agents antibactériens (pénicillines, céphalosporines, les macrolides, les synergistines, les tétracyclines, les quinolones),
 - les agents anticancéreux,
- les agents ayant une action sur le coeur (antiangoreux nitreux antiarythmiques, antihypertenseurs, bétabloquants, veinotoniques, vasodilatateurs),
 - les agents de diagnostic.

Ces microsphères sont aussi constituées d'un polymère 10 biodégradable et biocompatible choisi parmi :

- les homopolymères de l'acide lactique ou de l'acide glycolique ou les copolymères desdits acides,
 - les polymères de l'acide polyhydroxybutyrique,
- les polylactones des acides gras contenant plus de douze atomes de carbone (polycaprolactones, polyvalérolactones),
 - les polyorthoesters tels que décrit par HELLER, J.Polym. Sci., 18, 619, 1980
 - les polyhydroxyesters d'acide gras ayant plus de douze atomes de carbone (polyhydroxyvalérate),
- 20 les polyanhydrides.

On préfère parmi l'ensemble de ces composés utiliser les copolymères de l'acide lactique et de l'acide glycolique présentant un poids moléculaire compris entre 1000 et 200 000.

Ces microsphères sont aussi constituées d'un agent 25 tensioactif biocompatible protéinique choisi parmi :

- la sérumalbumine,
- la fétuine,
- l'orosomucoïde,
- les glycoprotéines,
- les immunoglobulines,
 - la gélatine,
 - le collagène,

ou d'un phospholipide, d'un lipopolysacaccharide ou de sels biliaires tels que le cholate de sodium. Ces microsphères présentent un diamètre particulaire compris entre 0,01 et 10 microns et de préfèrence entre 0,05 et 1 micron. Le principe actif peut indifféremment être situé dans le coeur de la microsphère mélangé avec le polymère biocompatible ou être situé à l'extérieur du coeur emprisonné dans le tensioactif. La situation du principe actif dépend fortement de son affinité pour le polymère ou pour le tensioactif.

5

10

15

30

Le procédé de préparation de ces microsphères consiste à mettre en solution le principe actif et le polymère dans un solvant organique, non miscible à l'eau, plus volatil que l'eau tel que par exemple les solvants halogénés et tout particulièrement le dichlorométhane, le chloroforme, le toluène, les alcools aliphatiques (éthanol, isopropanol), ou leurs mélanges.

On prépare à côté une solution aqueuse du tensioactif que l'on mélange à grande vitesse avec la solution précédente au moyen d'un homogénéisateur à haute pression (1 à 11 bar). Cette technique permet d'éviter la présence de métaux lourds dans l'emulsion aqueuse de microsphères. La teneur en métaux lourds est avantageusement inférieure à 10 ppm.

On obtient alors une émulsion aqueuse contenant les microsphères qui subit ensuite une évaporation de façon à éliminer le solvant. Les microsphères obtenues en solution aqueuse peuvent être utilisées telles quelles ou peuvent subir une étape ultérieure de lyophilisation. Dans ce dernier cas on ajoute avantageusement un agent de lyophilisation tel que par exemple le mannitol ou le thréalose.

meilleure manière de mettre une en l'invention on utilise de préférence une quantité de polymère telle qu'elle représente une concentration pondérale par rapport au 20 % 0,01 et et encore solvant comprise entre préférentiellement comprise entre 1 et 10 %. On préfère aussi mettre en oeuvre au maximum 25 % de principe actif dans le milieu.

L'émulsion est réalisée en mettant en oeuvre de préférence :

- 1 à 50 % en poids de solvant contenant le polymère et le principe actif,
- 5 98,9 à 30 % en poids d'eau,
 - 0,1 à 20 % en poids d'agent tensioactif.

Encore plus préférentiellement on met en oeuvre :

- 1 à 30 % en poids de solvant contenant le polymère et le principe actif,
- 10 98,9 à 50 % en poids d'eau,
 - 0,1 à 20 % en poids d'agent tensioactif.

La solution aqueuse obtenue après évaporation du solvant contenant les microsphères est constituée de :

- 0,05 à 20 % en poids de principe actif,
- 0,1 à 40 % en poids de polymère,
 - 0,2 à 20 % en poids d'agent tensioactif,
 - 99,65 à 20 % en poids d'eau.

Elle est encore plus préférentiellement constituée de :

- 0,05 à 12 % en poids de principe actif,
- 20 0,1 à 25 % en poids de polymère,
 - 0,1 à 20 % en poids d'agent tensioactif,
 - 99,65 à 57 % en poids d'eau.

Cette solution est directement utilisable pour une utilisation parentérale.

- La solution aqueuse obtenue peut aussi avantageusement subir une étape ultérieure de lyophilisation après addition d'environ 10 % en poids de mannitol par rapport au poids d'eau contenu dans la solution devant subir la lyophilisation.
- L'invention sera plus complètement décrite à l'aide des 30 exemples suivants qui ne doivent pas être considérés comme limitatifs de l'invention.

10

EXEMPLE 1

Une suspension à 1 % (P/P) de nanoparticules d'un copolymère des acides D,L lactique (37,5 % L et 37,5 % D) et glycolique (25%) (PLA37.5 GA25) et de spiramycine est préparée en dissolvant 0,5 g de ce polymère et 0,5 g de spiramycine dans 10 g de dichlorométhane. Cette solution est ensuite dispersée dans 50 g d'une solution aqueuse de cholate de sodium à 1 % (P/P). Une émulsion grossière est obtenue. Elle est recyclée pendant 3 minutes à l'aide d'un homogénéisateur haute pression type MICROFLUIDIX!. L'émulsion est alors débarrassée du dichlorométhane à l'aide d'un évaporateur rotatif à une pression de 50,5 cm de mercure à 20°C. Le pseudo-latex obtenu est constitué de nanoparticules d'un diamètre moyen de 60 +/-15 nm, et contient 12,6 % (P/P) de spiramycine.

EXEMPLE 2

Une suspension à 7 % (P/P) de nanoparticules de PLA37.5 GA25 est préparée en dissolvant 3,5 g du mélange de l'exemple 1 dans 45 g de dichlorométhane et en suivant le protocole décrit dans l'exemple 1. Les particules ont un diamètre moyen de 270 +/- 50 nm.

EXEMPLE 3

Une suspension à 15 % (P/P) de nanoparticules de poly-(L)lactique est obtenue en dissolvant 7,5 g du mélange de l'exemple 1 dans du dichlorométhane et suivant le protocole décrit dans l'exemple 1.

EXEMPLE 4

Une suspension à 1 % (P/P) de nanoparticules d'acide polyhydroxybutyrique et de phénoxyméthylpénicilline est obtenue

suivant le protocole décrit dans l'exemple 1 en remplaçant le cholate de sodium par de la sérum albumine, et la spiramycine par 0,21 g de pénicilline V acide (phénoxyméthylpénicilline). Les nanoparticules contiennent 7,2 % (P/P) d'antibiotique.

5 EXEMPLE 5

Une suspension à 1 % (P/P) de nanoparticules de spiramycine et de polyanhydride est obtenue en suivant le protocole décrit dans l'exemple 1 en remplaçant le cholate de sodium par un mélange gélatine/Pluronic F68 (50/50 P/P).

10 EXEMPLE 6

15

Une suspension à 1 % (P/P) de nanoparticules de spiramycine et de PLA37.5 GA25 est obtenue en suivant le protocole décrit dans l'exemple 1 en remplaçant le cholate de sodium par de la lécithine purifiée. Une observation en microscopie électronique à transmission révèle la présence de feuillets de phospholipides entourant les nanoparticules de polymère.

EXEMPLE 7

Une suspension à 1 % (P/P) de nanoparticules de spiramycine et de poly-∈-caprolactone est obtenue en suivant le protocole
décrit dans l'exemple 1 en remplaçant le cholate de sodium par du
collagène.

EXEMPLE 8

Une suspension à 1 % (P/P) de nanoparticules de spiramycine et de PLA37.5 GA25 est obtenue en suivant le protocole décrit
dans l'exemple 1 en remplaçant le cholate de sodium par de la
fétuine.

10

EXEMPLE 9

Une suspension à 1 % (P/P) de nanoparticules de spiramycine et d'un copolymère des acides hydroxybutyrique et valérique est obtenue en suivant le protocole décrit dans l'exemple 1 en remplaçant le cholate de sodium par de l'orosomucoïde.

EXEMPLE 10

Une suspension à 1 % (P/P) de nanoparticules de spiramycine et de PLA37.5 GA25 contenant de l'huile de coton (Mygliol 812) est obtenue suivant le protocole décrit dans l'exemple 1 en additionnant 0,1 g d'huile dans la solution de polymère dans le dichlorométhane.

EXEMPLE 11

Une suspension à 1 % (P/P) de nanoparticules de spiramycine et de PLA37.5 GA25 est obtenue en suivant le protocole décrit dans l'exemple 1 en remplaçant le cholate de sodium par une immunoglobuline.

EXEMPLE 12

Une suspension à 1 % (P/P) de nanoparticules de spiramycine et de PLA37.5 GA25 est obtenue en suivant le protocole décrit dans l'exemple 1 en remplaçant le cholate de sodium par un lipopolysaccharide de paroi bactérienne.

EXEMPLE 13

Une suspension à 0,1 % (P/P) de nanoparticules de spiramycine et de PLA37.5 GA25 est obtenue en suivant le protocole décrit dans l'exemple 1 en remplaçant le cholate de sodium par un mélange de lécithine/ ganglioside M1 (5/1, mol/mol).

EXEMPLE 14

Une suspension à 0,1 % (P/P) de nanoparticules de spiramycine et de PLA37.5 GA25 est obtenue en suivant le protocole décrit dans l'exemple 1 en remplaçant le cholate de sodium par une lipoproteïne haute densité.

EXEMPLE 15

Une suspension à 1 % (P/P) de nanoparticules de spiramycine et de Poly-(L) lactique est obtenue en suivant le protocole de
l'exemple 1 mais en utilisant une solution aqueuse de cholate de
sodium à 0,05 %, les nanoparticules ont un diamètre moyen de 280 +/60 nm.

EXEMPLE 16

10

Une suspension à 1 % (P/P) de nanoparticules de spiramycine et de Poly-(D,L) lactique est obtenue en suivant le protocole
de l'exemple 1 mais en utilisant une solution aqueuse de sérum
albumine à 0,05 %, les nanoparticules ont un diamètre moyen de
320 +/- 60 nm.

EXEMPLE 17

Une suspension à 1 % (P/P) de nanoparticules de spiramy
cine et de Poly-(D,L) lactique est obtenue en suivant le protocole
de l'exemple 1 mais en utilisant une solution aqueuse de sérum
albumine à 3 %, les nanoparticules ont un diamètre moyen de
80 +/- 20 nm.

REVENDICATIONS

- 1 Microsphères biocompatibles constituées d'un ou plusieurs principes actifs, d'un polymère biodégradable et biocompatible et d'une substance tensioactive elle aussi biodégradable et biocompatible.
- 2 Microsphères biocompatibles selon la revendication 1 caractérisées en ce qu'elles présentent un diamètre particulaire compris entre 0,01 et 10 microns et de préférence entre 0,05 et 1 micron.
- 3 Microsphères selon la revendication 1 caractérisées en ce que le polymère biodégradable et biocompatible est choisi parmi :
 - les homopolymères de l'acide lactique ou de l'acide glycolique ou les copolymères desdits acides,
 - les polymères de l'acide polyhydroxybutyrique,
- les polylactones des acides gras contenant plus de douze atomes de carbone (polycaprolactones, polyvalérolactones),
 - les polyorthoesters (HELLER),
 - les polyhydroxyesters d'acide gras ayant plus de douze atomes de carbone (polyhydroxyvalérate),
- 20 les polyanhydrides.
 - 4 Microsphères selon la revendication 1 caractérisées en ce que l'agent tensioactif biocompatible est choisi parmi les composés protéiniques suivants :
 - la sérumalbumine,
- 25 la fétuine,
 - l'orosomucoïde,
 - les glycoprotéines,
 - les immunoglobulines,
 - la gélatine,
- 30 le collagène,

ou les phospholipides et les lipopolysaccharides.

- 5 Procédé de préparation des microsphères selon l'une quelconque des revendications précédentes caractérisé en ce qu'on prépare une solution du polymère et du principe actif dans un solvant non miscible à l'eau, plus volatil que l'eau que l'on mélange avec une solution aqueuse du tensioactif, suivi d'une évaporation du solvant.
- 6 Procédé de préparation selon la revendication 5 caractérisé en ce que le solvant est choisi parmi les solvants aliphatiques halogénés, les alcools et les solvants aromatiques.
- 7 Procédé selon la revendication 5 caractérisé en ce que le mélange est effectué au moyen d'un homogénéisateur à haute pression.
- 8 procédé selon la revendication 5 caractérisé en ce qu'on utilise une concentration pondérale en polymère par rapport au 15 solvant comprise entre 0,01 et 20 % en poids, et de préférence entre 1 et 10 %.
 - 9 Procédé selon la revendication 5 caractérisé en ce que l'émulsion est composée de :
- 1 à 50 % en poids de solvant contenant le polymère et le 20 principe actif,
 - 98,9 à 30 % en poids d'eau,
 - 0,1 à 20 % d'agent tensioactif.
 - 10 Procédé selon la revendication 9 caractérisé en ce que l'émulsion est composée de :
- 25 1 à 30 % en poids de solvant contenant le polymère et le principe actif,
 - 98,9 à 60 % en poids d'eau,
 - 0,1 à 20 % en poids d'agent tensioactif.

- 11 Compositions injectables contenant un ou plusieurs principes actifs sous forme de microsphères caractérisées en ce qu'elles sont constituées de :
 - 0,05 à 20 % en poids de principe actif,
- 5 0,1 à 40 % en poids de polymère,
 - 0,2 à 20 % en poids d'agent tensioactif,
 - 99,65 à 20 % en poids d'eau.
 - 12 Compositions injectables selon la revendication 11 caractérisées en ce qu'elles contiennent :
- 10 0,05 à 12 % en poids de principe actif,
 - 0,1 à 25 % en poids de polymère,
 - 0,1 à 20 % en poids d'agent tensioactif,
 - 99,65 à 57 % en poids d'eau.



II. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT* Category* Citation of Document, " with indication, where appropriate, of the relevant passages 12 X EP, A, 0269921 (SANRAKU) 8 June 1988 see claims 1, 3; page 3, lines 33-51 cited in the application X GB, A, 2077693 (SANDOZ) 23 December 1981 see claims 1, 2, 4-8; page 1, lines 40-49, 129-130; page 2, lines 1-4, 31-41, 74-80, 95-97, 107 A US, A, 4330338 (G. S. BANKER) 1 A SIK 9/10, A61K 9/20,	1./00274
III. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT* Category* Citation of Document, " with indication, where appropriate, of the relevant passages " Relevant See Claims 1,3; page 3, lines 33-51. cited in the application X GB, A, 2077693 (SANDOZ) 23 December 1981 see claims 1,2,4-8; page 1, lines 40-49, 129-130; page 2, lines 1-4, 31-41, 74-80, 95-97, 107 A US, A, 4330338 (G. S. BANKER) 1.8 May 1982 see column 2, lines 61-68; column 3, lines 1-5, 25-33, 40-47, 56-58;	
Minimum Documentation Searched 7 Classification System Classification Symbols Int.Cl.5	n / = 1
Classification System Classification Symbols Int.Cl.5	9/5J.
Int.Cl.5 A61K Documentation Searched other than Minimum Documentation to the Extent that such Documents are included in the Fields Searched* III. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT* Category* Citation of Document, " with indication, where appropriate, of the relevant passages " Relevant see claims 1,3; page 3, lines 33-51 cited in the application X GB, A, 2077693 (SANDOZ) 23 December 1981 see claims 1,2,4-8; page 1, lines 40-49, 129-130; page 2, lines 1-4, 31-41, 74-80, 95-97, 107 A US, A, 4330338 (G. S. BANKER) 18 May 1982 see column 2, lines 61-68; column 3, lines 1-5, 25-33, 40-47, 56-58;	
Int.Cl.5 Documentation Searched other than Minimum Documentation to the Extent that such Documents are included in the Fields Searched III. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT* Category* Citation of Document, " with indication, where appropriate, of the relevant Dassages " Relevant X EP, A, 0269921 (SANRAKU) 8 June 1988	
Documentation Searched other than Minimum Documentation to the Extent that such Documents are included in the Fields Searched	
III. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT* Category Citation of Document, 11 with indication, where appropriate, of the relevant passages 12 Relevant	
Extegory Citation of Document, With Indication, where appropriate, of the relevant passages 12 EP, A, 0269921 (SANRAKU) 8 June 1988 see claims 1,3; page 3, lines 33-51 cited in the application GB, A, 2077693 (SANDOZ) 23 December 1981 see claims 1,2,4-8; page 1, lines 40-49, 129-130; page 2, lines 1-4, 31-41, 74-80, 95-97, 107 US, A, 4330338 (G. S. BANKER) 18 May 1982 see column 2, lines 61-68; column 3, lines 1-5, 25-33, 40-47, 56-58;	
Category Citation of Document, "I with indication, where appropriate, of the relevant passages 12 EP, A, 0269921 (SANRAKU) 8 June 1988 see claims 1,3; page 3, lines 33-51 cited in the application X GB, A, 2077693 (SANDOZ) 23 December 1981 see claims 1,2,4-8; page 1, lines 40-49, 129-130; page 2, lines 1-4, 31-41, 74-80, 95-97, 107 A US, A, 4330338 (G. S. BANKER) 18 May 1982 see column 2, lines 61-68; column 3, lines 1-5, 25-33, 40-47, 56-58;	
EP, A, 0269921 (SANRAKU) 8 June 1988 see claims 1,3; page 3, lines 33-51 cited in the application X GB, A, 2077693 (SANDOZ) 23 December 1981 see claims 1,2,4-8; page 1, lines 40-49, 129-130; page 2, lines 1-4, 31-41, 74-80, 95-97, 107 DUS, A, 4330338 (G. S. BANKER) 18 May 1982 see column 2, lines 61-68; column 3, lines 1-5, 25-33, 40-47, 56-58;	
<pre>X EP, A, 0269921 (SANRAKU) 8 June 1988 see claims 1,3; page 3, lines 33-51 cited in the application X GB, A, 2077693 (SANDOZ) 23 December 1981 see claims 1,2,4-8; page 1, lines 40-49, 129-130; page 2, lines 1-4, 31-41, 74-80, 95-97, 107 A US, A, 4330338 (G. S. BANKER) 18 May 1982 see column 2, lines 61-68; column 3, lines 1-5, 25-33, 40-47, 56-58;</pre>	ent to Claim No. 13
X GB, A, 2077693 (SANDOZ) 23 December 3303 see claims 1,2,4-8; page 1, lines 40-49, 129-130; page 2, lines 1-4, 31-41, 74-80, 95-97, 107 US, A, 4330338 (G. S. BANKER) 18 May 1982 see column 2, lines 61-68; column 3, lines 1-5, 25-33, 40-47, 56-58;	6
18 May 1982 see column 2, lines 61-68; column 3, lines 1-5, 25-33, 40-47, 56-58;	6
36-39 (cited in the application)	6
EP, A, 0134318 (CONNAUGHT LABS) 20 March 1985 see claims 1-6, 8-10; page 2, lines 31-36; page 4, example 1	6
"T" later document published after the international considered to be of particular relevance of the art which is not considered to be of particular relevance or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot involve an inventive step of document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed IV. CERTIFICATION Date of the Actual Completion of the international Search 24 June 1991 (24.06.91) "T" later document published after the international international control involve and invention of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot involve an inventive an inventive an invention document is combined with one or ments, such combination being obvious in the art. "E" document member of the same patent fill document member of the same patent fill document member of the same patent fill document involve an inventive an invent	the application but only underlying the claimed invention be considered to claimed invention tive step when the other such docuto a person skiller amily
International Searching Authority Signature of Authorized Officer	
European Patent Office	

FR 9100274 46508 SA

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on 30/07/91

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP-A- 0269921	08-06-88	JP-A- 63122620 US-A- 4994281	
GB-A- 2077693	23-12-81	US-A- 4384975 CH-A- 648217 DE-A- 3121983 FR-A,B 2484281 JP-A- 57027128 US-A- 4933105	15-03-85 04-02-82 18-12-81 13-02-82
US-A- 4330338	18-05-82	BE-A- 879132 EP-A,B 0020496 JP-A- 2167222 WO-A- 800065	07-01-81 27-06-90
EP-A- 0134318	20-03-85	CA-A- 119686	4 19-11-85

Demande Internation

PCT/FR 91/00274

		L'INVENTION (si plusieurs symboles de clas		ous) 7
I. CLASSE	MENT DI	internationale des brevets (CIB) ou à la fois selo	n la classification nationale et la CIB	
		K 9/00, A 61 K 9/16, A		9/51
II. DOMAIN	ES SUR	LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE		
		Documentation minir	القائدة والمراجع	
Système de	classific	ation	Symboles de classification	
CIB ⁵		A 61 K		
<u></u>		Documentation consultée autre que la documents font partie des domains de la desentación del desentación de la desentaci	cumentation minimale dans la mesura ines sur lesquels la recherche a porté 9	
				•
III. DOCUM	ENTS C	ONSIDÉRÉS COMME PERTINENTS 10		
Catégorie *		identification des documents cités, 11 avec des passages pertinen	indication, si nécessaire, ts ¹²	Nº des revendications visées 13
х	EP,	A, 0269921 (SANRAKU) 8 juin 1988 voir revendications 1	,3; page 3, lignes	1-6
	cit	33-51 é dans la demande	· .	
х	GB,	A, 2077693 (SANDOZ) 23 décembre 1981 voir revendications 1 lignes 40-49,129-130; 31-41,74-80,95-97,107	,2,4-8; page 1, page 2, lignes 1-4,	1-6
A	·	A, 4330338 (G.S. BANK 18 mai 1982 voir colonne 2, ligne lignes 1-5,25-33,40-4 lignes 1-5; colonne 5 é dans la demande	ER) s 61-68; colonne 3, 7,56-58; colonne 4,	1-6
A	EP,	A, 0134318 (CONNAUGHT 20 mars 1985 voir revendications 1 lignes 31-36; page 4,	-6,8-10; page 2,	1-6
« A » doc con « E » doc tior « L » doc pric aut « O » doc unc	cument di sudéré co cument an al ou apr cument po prité ou ci re citation cument se s exposition cument po stérieuren	ales de documents cités: 11 finissant l'état général de la technique, non mme particulièrement pertinent térieur, mais publié à la date de dépôt internates cette date duvant jeter un doute sur une revendication de té pour déterminer la date de publication d'une ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) référant à une divulgation orale, à un usage, à on ou tous autres moyens selié avant la date de dépôt international, mais sent à la date de priorité revendiquée	 «T» document ultérieur publié postér international ou à la date de prà l'état de la technique pertinent, le principe ou la théorie constit «X» document perticulièrement per quée ne peut être considérée c impliquant une activité inventive «Y» document particulièrement pe diquée ne peut être considéré activité inventive forsque le documents de naison étant évidents pour une «4» document qui fait partie de la m 	riorité et n'appartenant par , mais cité pour comprend suant la base de l'invention tinent: l'Invention revend maine nouvelle ou commo priment: l'invention revenue se comme impliquant un sument est associé à un même nature, cette comb personne du métier.
IV. CERTI		والمنافذ وال	Date d'expédition du présent rapport d	e recherche internationale
achevés		cherche internationale a été effectivement	0 7. 08. 91	
Administra		gée de la recherche internationale	Signature du tonctionnaire (profise	W/
OF	FICE	EUROPEEN DES BREVETS	Nakate Waitibe	

FR 9100274 SA 46508

La présente annexe indique les membres de la famille de brevets relatifs aux documents brevets cités dans le rapport de recherche internationale visé ci-dessus.

Les dits membres sont contenus au fichier informatique de l'Office européen des brevets à la date du 30/07/91 Les renseignements fournis sont donnés à titre indicatif et n'engagent pas la responsabilité de l'Office européen des brevets.

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	.Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
EP-A- 0269921	08-06-88	JP-A- 6312262 US-A- 499428	
GB-A- 2077693	23-12-81	US-A- 438497 CH-A- 64821 DE-A- 312198 FR-A,B 248428 JP-A- 5702712 US-A- 493310	7 15-03-85 3 04-02-82 1 18-12-81 8 13-02-82
US-A- 4330338	18-05-82	BE-A- 87913 EP-A,B 002049 JP-A- 216722 WO-A- 800065	6 07-01-81 1 27-06-90
EP-A- 0134318	20-03-85	CA-A- 119686	4 19-11-85